

Patent Abstracts of Japan

PUBLICATION NUMBER

63030417

PUBLICATION DATE

09-02-88

APPLICATION DATE

23-07-86

APPLICATION NUMBER

61171845

APPLICANT: TSUMURA JUNTENDO INC;

INVENTOR: KOMATSU YASUHIRO;

INT.CL.

: A61K 31/35 C07D311/36

TITLE

: ANTI-ALLERGIC AGENT

ABSTRACT :

PURPOSE: To obtain an anti-allergic agent containing a specific compound existing in YAKAN (rhizome of Belameanda chinensis, a plant of Iridaceae family) such as tectorigenin as an active component and effective as a remedy for immediate allergy.

CONSTITUTION: The compound of formula (R₁ is OH or -O-D-β-glucose; R₂ is methoxy; R_1 and R_2 may together form methylenedioxy; R_3 and R_5 are OH or methoxy; R_4 is H or methoxy; R₆ is H, OH or methoxy) existing in YAKAN is used as an active component of the objective agent. Examples of the compound of formula are tectorigenin (R₁, R₃ and R_5 are OH, R_2 is methoxy and R_4 and R_6 are H), irigenin (R_1 , R_3 and R_6 are OH and R_2 , R₄ and R₅ are methoxy), etc. The agent is preferably administered usually at a dose of 150~300mg daily as oral drug and 3~60mg daily as parenteral drug for adult.

COPYRIGHT: (C) JPO

BEST AVAILABLE COPY

⑩ 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭63-30417

⑤Int Cl.⁴

識別記号

庁内整理番号

母公開 昭和63年(1988)2月9日

A 61 K 31/35 C 07 D 311/36 ABF

7330-4C 6971-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全8頁)

図発明の名称

抗アレルギー剤

②特 願 昭61-171845

纽出 願 昭61(1986)7月23日

砂発 明 者

榊 原

崴 茨城県牛久市小坂団地1912-74

⑫発 明 者

池 谷

幸信世司

茨城県牛久市栄町6-391 茨城県牛久市牛久町3150-2 コーポいぶき野201号

70発 明 者 70発 明 者
 屋
 博
 司

 松
 靖
 弘

埼玉県新座市野火止1-16-14-201

 ⑩発 明 者 小 松 靖 弘

 ⑪出 願 人 株式会社津村順天堂

 \pm

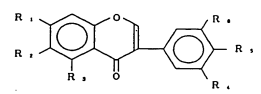
東京都中央区日本橋3丁目4番10号

明細會

1 発明の名称 抗アレルギー剤

2.特許請求の50円

(1)一般式



(ただし、R.は水酸基または・O・D・B・グルコース、R.はメトキシ基、またはR.およびR.は一緒になつてメチレンジオキシ基、R.およびR.は水酸基またはメトキシ基、R.は水素原子またはメトキシ基、R.は水素原子、水酸基またはメトキシ基を意味する。)

で表される化合物を有効成分とする抗アレルギー 剤。

(2)上記一般式において、R.およびR.が水酸 基、R.がメトキシ基、R.およびR.が水素原子、 Rsが水酸基である特許請求の範囲第一項記載の抗アレルギー剤。

(3)上記一般式において、R」とR。が一緒になってメチレンジオキシ甚、R。、R。、R。およびR。がメトキシ甚である特許請求の範囲第一項記載の抗アレルギー剤。

(4)上記一般式において、R1、R1およびR1 が水酸基、R2、R2およびR3がメトキシ基である特許請求の範囲第一項記載の抗アレルギー剤。

(5)上記一般式において、R、が・O・D・B・グルコース、R、R、BよびR、がメトキシ基、R、およびR、が水 放出である特許請求の範囲第一項記載の抗アレルギー剤。

(6)上記一般式において、R,が・O・D・B・グルコース、R,がメトキシ基、R,が水酸基、R。 およびR,が水素原子、R,が水酸基である特許請求の範囲第一項記載の抗アレルギー剤。

3. 発明の詳細な説明

射干(ヤカン)は、アヤメ科の植物ヒオウギ (Belancanda chinensis)の根茎であり、抗微生物

特開昭63-30417 (2)

作用、消炎作用等を有することがよく知られている。本発明者等は、即時型アレルギーの治療に有効な抗アレルギー剤を開発すべく、この射干に含まれる各種成分について、その効果を検討した結果、一般式

(ただし、R」は水酸基または-O-D-B-グルコース、R」はメトキシ基、またはR」およびR」は一緒になってメチレンジオキシ基、R」およびR」は 基またはメトキシ基、R。は水素原子または メトキシ基、R。は水素原子、水酸基またはメト

で表される化合物(以下、一般式の化合物と称する)が抗アレルギー作用を有することを見出し本発明を完成した。

一般式の化合物は、例えば次のような方法によ

ル、クロロホルム、塩化メチレン、ベンゼン、エチルエーテル、n・ヘキサン等から選ばれる単独もしくはそれ以上の混合溶媒を使用することができる。こうして得た画分をそのまま、または蟲縮、乾燥して蛍光剤入りシリカゲル(メルク社製、

また、分配残益を酢酸エチル、n・ブタノール、 メチルエチルケトン等により分配抽出し、分配抽 出液を得る。

上記のようにして得られた分配抽出液を、そのまま、もしくは凝縮あるいは 乾燥してシリカゲル、アルミナ、逆相シリカゲル等の担体を使用したカラムクロマトグラフィーに付し、 谷出液を分取する。 谷出谷蝶としては、 水またはメタノール、エタノール、アセトン、アセトニトリル、酢酸エチ

一般式の化合物の製法の具体例を以下に示す。

テクトリゲニン

上記一般式の化合物のうち、RiおよびRiが水酸器、Riがメトキシ基、RiおよびRiが水素原子、Riが水酸器である化合物はテクトリゲニン(Tectorigenin)と称され、以下のようにして得ることができる。

具体例 1

財干(ヒオウギ Belancanda chinensis Lenan 根茎耶)2.5 kgを粉砕し、エクノール・水(1:1)7 2で2時間加熱還流抽出し、抽出液を熱時沪過した沪液を減圧下で溶媒を除去し、水 4 2を加えて凍結乾燥し、凍結乾燥エキス 4 2 8.6 1 gを得た(収率 1 6.8 7%)。

この凍結乾燥エキスを水1.5 見で格駅溶解し、エチルエーテル2 見で5 回分配抽出し、分配抽出液を合併して減圧下で溶媒を除去し、エチルエーテル抽出エキス4 1.2 0 8を 得た(収率 1.6 %)。さらに分配水可溶配をa.ブタノール2 見で5 回分

配抽出を行い、分配抽出液を合併し、減圧下で浴 媒を除去し、水! 2 を加えて凍結乾燥し、凍結乾燥エキス122.6 9 gを得た(収率4.8 3 %)。

次いで、エチルエーテル抽出エキス41.20g をシリカゲル(Kieselgel 60.70-230メツシユ・メルク社製)400gを使用したカラムクロマトグラフィーに付し、ベンゼンと酢酸エチルの混合溶媒で酢酸エチルの混合比率を順次増加させて溶出した。ベンゼン・酢酸エチル(9:1)の混合溶媒42で溶出したフラクションを減圧下で溶媒を除去し、n・ヘキサン・テトラヒドロフラン(1:1)の混合溶媒で再結晶し、微黄色針状物質2.22gを得た(収率0.09%)。

この数角色針状物質は文献 [Asa Kawase. Naokazu Ohta. Kazuyoshi Yagishita. Agr. Biol. Chea., 37(1) 145(1973)]記載のテクトリゲニンの理化学的性質に一致した。

1 2 1 . 7 (s). 1 2 1 . 0 (s). 1 1 4 . 8 (d × 2). 1 0 4 . 7 (s). 9 3 . 5 (d). 5 9 . 5 (q)

イリゲニン

上記一般式の化合物のうち、Ri、RiおよびRiが水酸基、Ri、RiおよびRiがメトキシ基である化合物はイリゲニン(Irigenia)と称され、以下のようにして得ることができる。

具体例 2

具体例 1 で得たベンゼン・酢酸エチル(8:2)の混合溶媒 4 見で溶出したフラクションを減圧下で溶媒を除去し、n・ヘキサン・テトラヒドロフラン(1:1)の混合溶媒で再結晶し、改筑色針状物質3.5 7 gを得た(収率0.1 4 %)。この改货色針状物質は文献[A.A.Ali、N.A.El-enary.
N.A.El-noghazi、F.M.Darwish、A.T.Frahm.
Phytochemistry、22(9) 2061(1983)]記版のイリゲニンの理化学的性質に一致した。

特開昭63-30417 (3) エレクトロンインパクトマススペクトロメトリー (E I - M S): a/z 3 0 0 (M +)融 点: 227~228℃ 無外線吸収スペクトル λCHsOH nm(logε): 2 6 7 (4 . 4 8). 3 3 8 (3 . 5 2) 赤外線吸収スペクトル v Max cm-1: 3 4 8 4 . 1 6 4 2 . 1 6 1 2 . 1 5 6 8 . 1512 プロトン核母気共鳴スペクトル $(\delta ppm in d^{\bullet}-DMSO)$: 12.96(1 H.s), 8.19(1 H.s), 7.37(2 H, d, J = 8.8 Hz).6.83(2H,d,J=8.8Hz)6.47(1 H,s). 3.79(3 H,s) 13 C - 核 磁 気 共 鳴 ス ペ ク ト ル (δ ppm in d*-DMSO): 180.2(s), 157.1(s), 1 5 7 . 0 (s), 1 5 3 . 1 (d). 1 5 2 . 8 (s), 1 5 2 . 4 (s). 1 3 1 . 3 (s), 1 2 9 . 6 (d × 2). エレクトロンインパクトマススペクトロメトリー (E I - M S): a/z 3 6 0 (M *)融 点: 180~183℃ 紫外線吸収スペクトル λ CHsOH nm(logε): 2 6 9 (4 . 4 7). 3 3 6 (3 . 5 9) 赤外線吸収スペクトル v KBt cm-1: 3 4 4 0 , 1 6 6 2 , 1 6 2 4 , 1 5 8 0 . 1514 プロトン核磁気共鳴スペクトル (δ ppm in d*-DMSO): 12.93(1H.s), 8.26(1H.s). 6.68(1 H.d. J = 2 Hz).6.73(IH,d,J=2Hz)6.48(1H,s), 3.81(3H,s). 3.79(3 H.s), 3.75(3 H.s) 1°C-核磁気共鳴スペクトル

C - 核磁気共鳴スペクトル
(of ppm in d* - DMSO):
1 7 9 . 9 (s). 1 5 7 . 0 (s).
1 5 3 . 9 (d). 1 5 2 . 8 (s).
1 5 2 . 5 (s). 1 5 2 . 3 (s).

1 4 9 . 8 (s). 1 3 6 . 7 (s).

1 3 1 . 4 (s), 1 2 5 . 6 (s),

1 2 1 . 6 (s), 1 1 0 . 3 (d),

105.1(d), 104.7(s),

9 3 . 6 (d). 5 9 . 5 (q × 2). 5 5 . 8 (q)

(以下余白)

<u>イリスフロレンチン</u>

上記一般式の化合物のうち、RiとRiが一緒になってメチレンジオキシ基、Ri、Ri、Ri、RiおよびRiがメトキシ基である化合物はイリスフロレンチン(Irisflorentin)と称され、以下のようにして得ることができる。

具体例3

具体例 1 で得たベンゼン・酢酸エチル(7:3)の 混合溶媒 4 見で溶出した プラクションを減圧下で 溶媒を除去し、n・ヘキサン・酢酸エチル(1:1)で 再結晶して、無色微細針状物質 1.7 7 gを得た(収 本 0.0 7 %)。この無色微細針状物質は文献 [Naokata Morita、Munehisa Arisava、 Yoshikazu Kondo、Tsunematsu Takemoto、Chem. Pharm、Bull.、21(3) 600(1973)]記載のイリスフ ロレンチンの理化学的性質に一致した。 エレクトロンインパクトマススペクトロメトリー

融 点: 167~168℃

(E I - M S): a/z 3 8 6 (M +)

紫外線吸収スペクトル λCH3OH nm(logε):

2 6 6 (4 . 4 1). 3 2 4 (3 . 6 8)

赤外線吸収スペクトル v KBr cm-1:

1 6 6 4 , 1 6 3 0 , 1 5 8 2 , 1 5 1 0

元素分析 理論值 C 6 2 . √1 7 H 4 . 7 0

測定值 C 6·2 . 3 6 H 4 . 6 l

プロトン核磁気共鳴スペクトル

(δ ppm in d°-D¥SO):

. 8.19(1 H,s), 6.88(1 H,s),

6.85(2 H.br.s), 6.14(2 H.s),

3.93(3H,s), 3.81(6H,s),

3.73(3H,s)

13 C·核磁気共鳴スペクトル

(δ ppm in d*-DMSO):

173.3(s), 153.5(s),

1 5 2 . 2 (s × 3), 1 5 1 . 2 (d),

140.4(s), 137.9(s),

1 3 5 . 5 (s), 1 2 7 . 0 (s),

1 2 3 . 8 (s), 1 1 3 . 0 (s),

1 0 7 . 3 (d × 2). 1 0 2 . I (t).

9 2 . 9 (d). 6 0 . 2 (q). 5 9 . 6 (q). 5 5 . 9 (q × 2)

イリジン

上記一般式の化合物のうち、R.が・O・D・B・グルコース、R.、R.およびR.がメトキン基、R.およびR.が水酸基である化合物はイリジン(Iridia)と称され、以下のようにして得ることができる。

具体例 4

具体例1で得たn・ブタノール乾燥エキス
1 2 2 . 6 9 gをシリカゲル (Kieselgel 6 0 . 7 0
- 2 3 0 メツシユ・メルク社製) 7 0 0 gを使用したカラムクロマトグラ-フィーに付し、クロロホルムとメタノールの混合溶媒でメタノールの混合比率を販次増加させて溶出した。クロロホルム・メタノール (9:1)の混合溶媒 5 見で溶出したフラクションを減圧下で溶媒を除去し、メタノール・水(5:1)で再結晶して改貨色針状物質 9 . 0 0 g を得た (収率 0 . 3 6 %)。この改黄色針状物質は

文献 [A.A.Ali, N.A.El-emary, M.A.El-moghazi, F.M.Darwish, A.W.Frahm, Phytochemistry,

22(9) 2061(1983)]記載のイリジンの理化学的性質に一致した。

フィールドデソーブションマススペクトロメトリ - (F D - M S): a/z 5 2 3 (M H *)

融 点: 205~207℃

紫外線吸収スペクトルλCH3OH nm(logε):

2 5 6 (4 . 8 0). 3 2 0 (sh. 3 . 8 8)

赤外線吸収スペクトル v KBiz ca-1:

3 3 9 6 . 1 6 5 8 . 1 6 2 2 . 1 5 8 8 .

1514

プロトン核磁気共鳴スペクトル

(δ ppm in d*-DMSO):

1 2 . 8 1 (1 H . s), 8 . 9 2 (1 H . br.s).

8.38(1H.s). 6.87(1H.s).

6.75(1 H.d.J = 1.95 Hz).

6.70(1 H.d.J = 1.95 Hz).

5.08(1 H.d.J = 9.0 Hz).

3.81(6 H.s). 3.74(3 H.s).

具体例 5

具体例 4 で得たクロロホルム・メタノール
(8:2)の混合溶媒 5 見で溶出したフラクション
を減圧下で溶媒を除去し、水・メタノール(1:1)
で再結晶して無色針状物質 1 4.6 7 gを得た(収率 0.5 9 %)。この無色針状物質は、文献
[Asa Kawase, Naokazu Ohta, Kazuyoshi
Yagishita, Agr. Biol. Chem., 37(1) 45(1973)]
記載のテクトリジン(Tectoridin)の理化学的性質に一致した。

フィールドデソーブションマススペクトロメトリー(FD-MS):a/z 4 8 5 (M+Na+).

4 6 2 (M ⁺)

融 点: 262~265℃

集外線吸収スペクトル λ CH3OH na(logε):

2 6 8 (4 . 5 4) 3 3 3 (3 . 5 3)

赤外線吸収スペクトル u KBt cm-/:

3 3 6 8 . 1 6 5 8 . 1 6 1 4 . 1 5 8 2 .

1516

プロトン核磁気失幅スペクトル

3.0 - 3.7(a)

いC·核磁気共鳴スペクトル

(δ ppm in d°-DMSO):

180.2(s). 156.2(s).

154.5(d), 152.6(s2),

151.9(s), 149.8(s).

1 3 6 . 7 (s). 1 3 2 . 7 (s).

125.4(s). 121.8(s).

1 1 0 . 3 (d), 1 0 6 . 4 (s).

105.1(d), 100.4(d),

9 4 . 0 (d) . 7 7 . 0 (d) . 7 6 . 5 (d) .

7 3 . 0 (d) . 6 9 . 7 (d) . 6 0 . 7 (t) .

5 9 . 9 (q), 5 9 . 6 (q), 5 5 . 8 (q)

テクトリジン

上記一般式の化合物のうち、Riが・O・D・B・グルコース、Riがメトキン基、Riが水酸基、Riが水酸基である化合物はテクトリジンと称され、以下のようにして得ることができる。

(δ ppm in d - DMSO):

12.82(1 H.br.s), 9.3(1 H.br.s).

8.3 l (| H.s).

7.39(2 H.d.J = 8.5 Hz).

6.85(1 H.s).

6.83(2 H.d.J = 8.3 Hz).

5.06(1 H,d,J=7.2 Hz).

3.81(3H,s), 3.0-3.8(a)

13 C ·核磁気共鳴スペクトル

(δ ppm in d*-DMSO):

180.9(s), 157.6(s).

156.6(s), 154.2(d).

1 5 3 . 0 (s). 1 5 2 . 4 (s).

1 3 3 . 0 (s). 1 3 0 . 0 (d2).

1 2 2 . 4 (s), 1 2 1 . 2 (s).

1 1 5 . 2 (d × 2). 1 0 6 . 8 (s).

100.8(d), 94.4(d).

77.5(d), 76.9(d), 73.4(d).

7 0 . 1 (d) . 6 1 . 1 (t) . 6 0 . 3 (q)

次に本発明の抗アレルギー剤の有効成分である 一般式の化合物が抗アレルギー作用を有すること を実験例を挙げて説明する。

実験例

< P C A 反応抑制作用 >

前日に剪毛したウイスター(Vistar)系雄性ラツトの皮内に抗オバルブミンI g E 血清 0 . 1 刷を投与して感作し、 4 8 時間後にオバルブミン 2 m gを含む 0 . 5 % エバンス・ブルー溶液 1 刷を股静脈内に投与して P C A (passive cutaneous anaphy laxis 受身皮膚アナフイラキシー) 反応を惹起した。 その 3 0 分後に放血して致死させ、皮膚を溶解した後、漏出色素量を比色法により定量に また、一般式の化合物は反応衰起 3 0 分前に皮腔内投与し、次式により抑制率を算出した。

A:一般式の化合物を投与しない場合の漏出色 素量

この結果から、一般式の化合物がPCA反応を 抑制し、アレルギーの治療に有効であることが認 められた。

次に、一般式の化合物の急性毒性試験をddY系マウスを用いて行ったところ(各用量、1群10)、いずれも2000mg/kgまでの経口投与で死亡例はなかった。

また、一般式の化合物はそのまま、あるいは慣用の製剤担体と共に動物および人に投与することができる。 投与形態としては、特に限定がなく、必要に応じ適宜選択して使用され、液剤、散剤、顆粒剤、錠剤、腸溶剤およびカブセル剤などの経口剤、注射剤、坐剤などの非経口剤が挙げられる。

経口剤として所期の効果を発師するためには、 患者の年令、体重、疾患の程度により異なるが、 通常成人で一般式の化合物の重量として1日!5 0~300mgを3回までに分けて服用するのが適 当と思われる。

本発明において旋剤、カブセル剤、顆粒剤等の経口剤は常法に従って製造される。旋剤は一般式

B:一般式の化合物を投与した場合の漏出色素

その結果を第1表に示す。

第 ! 表 一般式の化合物の P C A 反応抑制作用

	4
被験薬剤	抑制率(%)
テクトリゲニン	4 0
イリゲニン	6 0
イリスフロレンチン	2 5
イリジン	4 0

の化合物をゼラチン、デンプン、乳糖、ステア刺刺の化合物をゼラチン、滑石、アラビにより製造されてアラビに対対し、海石、アラビにはかり製造されて変換がある。シロックをでは、カカンにより製造される。シロックは、カウンにより製造される。シロックは、カウンにより製造される。シロックにより製造される。シロックにより製造される。シロックにより、カールのでは、カールの

非経口剤として所期の効果を発揮するためには、 患者の年令、体重、疾患の程度により異なるが、 通常成人で一般式の化合物の重量として 1 日 3 ~ 6 0 agまでのが注、皮下注射、筋肉注射が適当と 思われる。

この非経口剤は常法に従って製造され、 希釈剤として一般に注射用蒸留水、 生理食塩水、 デキストロース水溶液、 注射用 植物油、 ブロピレングリコール、ポリエチレングリコール等を用いること

特別昭63-30417 (ア)

ができる。さらに必要に応じて、適宜、段函剤、 等張化剤、安定剤、防腐剤、無痛化剤等を加えて もよい。また、この非経口剤は安定性の点から、 アンブル等に充壌後冷凍し、通常の凍結乾燥物から により水分を除去し、使用直前に凍結乾燥物から 液剤を再調製することもできる。

その他の非経口剤としては、外用液剤、飲育等の空布剤、直腸内投与のための坐剤等が挙げられ、 常法に従って製造される。

次に、用例を示して本発明をさらに具体的に説明するが、本発明はこれにより制限されるものではない。

用例 1

前記具体例 1 で得たテクトリゲニン 2 . 5 gを 細末とし、これを 乳糖 9 0 . 5 gおよびステアリン酸マグネシウム 7 gと混合し、この混合物を 単発式スラッグ打錠機に て打錠して 直径 2 0 aa、 重量 2 . 3 gのスラッグ 掟を作りこれをオシレーターに で 砕し、 整粒し、 節別して 2 0 ~ 5 0 メッシュの位子の良好な 顆粒剤を得た。

本 旋 剤 は、 1 旋 中 に イ リ ス フ ロ レ ン チ ン 5 0 mg を 含 有 し て い る が 、 症 状 に 合 わ せ て 1 回 1 ~ 2 旋 を 1 日 3 回 服 用 す る。

用例 4

本 旋 刺 は 、 1 錠 中 に イ リ ジ ン 5 0 mg を 含 有 し て い る が 、 症 状 に 合 わ せ て 1 回 1 ~ 2 旋 を 1 日 3 回 服 用 す る 。

用例 5

前記具体例 2 で得たイリゲニン 1 0 gを細末とし、これを乳糖 9 0 gと混合し、この 5 0 0 mg づつを硬カブセルに充塡してカブセル剤を得た。

本カブセル刺は、1カブセル中にイリゲニン 50 mgを含有しているが、症状に合わせて1回1~2カブセルを1日3回服用する。

用例 6

本類粒剤は l g中にテクトリゲニン 2 5 mgを含有しているが、症状に合わせて l 回 2 ~ 4 gを l 日 3 回服用する。

用例 2

前記具体例2で得たイリゲニン2.5gを細末とし、これを乳筋90.5gおよびステアリン酸マグネシウム7gと混合し、この混合物を単発式スラッグ打旋機にて打綻して直径20am、重量2.3gのスラッグ旋を作りこれをオンレーターにて破砕し、整粒し、篩別して20~50メツシュの粒子の良好な顆粒剤を得た。

本類 粒 剤 は 1 g 中 に イ リ ゲ ニ ン 2 5 mgを 含 有 して い る が 、 症 状 に 合 わ せ て 1 回 2 ~ 4 g を 1 日 3回 服用 する。

用例3

前記具体例 3 で得たイリスフロレンチン 2 5 g に 数 結晶 セルロース 7 0 g およびステアリン酸 マグネシウム 5 gを 加えて混合し、この混合物 を 単発式打綻機にて打綻して 径 9 mm、 重量 2 0 0 mgの 錠剤を製造した。

前記具体例 3 で得たイリスフロレンチン 1 0 g を 細末とし、これを 乳 簡 9 5 gと 混合し、この 5 0 0 mg づつを 硬カブセルに 充塡してカブセル 剂を得た。

本カプセル剤は、1カプセル中にイリスフロレンチン50mgを含有しているが、症状に合わせて1回1~2カプセルを1日3回服用する。

用例 7

前記具体例1で得たテクトリゲニン 5 0 gを注射剤の常法に従って、 6 0 ℃に加温した注射用蒸留水 1 夂に加えて懸濁し、塩化ナトリウムにより等張化した後にアンブルに封入した。

本注射剤は1 20中にテクトリゲニン 5 0 mgを含有する。本注射剤は症状に合わせて1回2~4 mlを静脈内あるいは筋肉内注射する。

用例8

前記具体例 3 で得たイリスロフロレンチン 5 0 gを注射剤の常法に従って、 6 0 ℃に加温した注射用蒸留水 1 足に加えて懸敵し、塩化ナトリウムにより等張化した後にアンブルに封入した。

本注射剤は1減中にイリスロフロレンチン 5 0 ■8を含有する。本注射剤は症状に合わせて1回 2 ~4 減を静脈内あるいは筋肉内注射する。

特許出願人 株式会社 津村順天 2

代 丧 者

途 村



This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
Потить

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.